

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

NOTIFICATION D'ELECTION

(règle 61.2 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

Commissioner
 US Department of Commerce
 United States Patent and Trademark
 Office, PCT
 2011 South Clark Place Room
 CP2/5C24
 Arlington, VA 22202
 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
 en sa qualité d'office élu

Date d'expédition (jour/mois/année) 04 juillet 2001 (04.07.01)	
Demande internationale no PCT/FR00/02706	Référence du dossier du déposant ou du mandataire 71233C1
Date du dépôt international (jour/mois/année) 29 septembre 2000 (29.09.00)	Date de priorité (jour/mois/année) 01 octobre 1999 (01.10.99)
Déposant LONGOBARDI, Bruno	

1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:



dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:

16 mars 2001 (16.03.01)



dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:

2. L'élection



a été faite



n'a pas été faite

avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).

Bureau international de l'OMPI
 34, chemin des Colombettes
 1211 Genève 20, Suisse

no de télécopieur: (41-22) 740.14.35

Fonctionnaire autorisé

Tewfik Benyahia (Fax 338.87.40)

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Translation

Applicant's or agent's file reference 71233C1	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/FR00/02706	International filing date (<i>day/month/year</i>) 29 September 2000 (29.09.00)	Priority date (<i>day/month/year</i>) 01 October 1999 (01.10.99)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61F 5/00		
Applicant MEDICAL INNOVATION DEVELOPPEMENT		

1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.
2. This REPORT consists of a total of 5 sheets, including this cover sheet.
- ☐ This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).

These annexes consist of a total of _____ sheets.

3. This report contains indications relating to the following items:

- I ☒ Basis of the report
- II ☐ Priority
- III ☐ Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
- IV ☐ Lack of unity of invention
- V ☒ Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
- VI ☐ Certain documents cited
- VII ☐ Certain defects in the international application
- VIII ☐ Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 16 March 2001 (16.03.01)	Date of completion of this report 18 July 2001 (18.07.2001)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/FR00/02706

I. Basis of the report

1. With regard to the **elements** of the international application:*

- ☐ the international application as originally filed
- ☒ the description:
pages _____ 1-9 _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☒ the claims:
pages _____ 1-8 _____, as originally filed
pages _____, as amended (together with any statement under Article 19
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☒ the drawings:
pages _____ 1/3-3/3 _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____
- ☐ the sequence listing part of the description:
pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____

2. With regard to the **language**, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.

These elements were available or furnished to this Authority in the following language _____ which is:

- ☐ the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
- ☐ the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
- ☐ the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).

3. With regard to any **nucleotide and/or amino acid sequence** disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:

- ☐ contained in the international application in written form.
- ☐ filed together with the international application in computer readable form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in written form.
- ☐ furnished subsequently to this Authority in computer readable form.
- ☐ The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.
- ☐ The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.

4. ☐ The amendments have resulted in the cancellation of:

- ☐ the description, pages _____
- ☐ the claims, Nos. _____
- ☐ the drawings, sheets/fig _____

5. ☐ This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**

* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).

** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/FR 00/02706

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement**1. Statement**

Novelty (N)	Claims	1-8	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-8	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-8	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

D1: US-A-5 074 868 (KUZMAK LUBOMYR I) 24 December 1991
(1991-12-24)

D2: WO A 94 27504 (INAMED DEV CO) 8 December 1994 (1994-12-08)

D3: DE A 197 51 733 (PIER ARNOLD DIPL ING DR MED) 10
December 1998 (1998-12-10)

V.1. Novelty and inventive step of independent Claim 1

Independent Claim 1 appears to meet the requirements of PCT Article 33(2) and (3) for the following reasons:

V.1.1. Document D1 describes (D1, Column 4, lines 1-28) a gastric implant comprising a band, a ductile tubular envelope which, when filled with a fluid, is used to adjust constriction to the desired level, as well as a control unit, as described in the preamble of Claim 1. Said known implant also includes complementary means for coupling the end parts of the band in an overlapping position (see Figure 4A, reference signs 13, 14). The subject matter of Claim 1 differs from said known implant by virtue of the elongate transversal sections of the band and envelope thereof and in that said band is placed

THIS PAGE BLANK (USPTO)

inside the envelope (see Figure 3B of document D1). Said features enable solving the problems of stomach wall trauma (see the description of the present application on page 3, lines 10-16).

V.1.2. Document D2 also discloses (D2, p.3, line 21 to p.5, line 3) a gastric implant comprising a band, a ductile tubular envelope which, when filled with a fluid, is used to adjust constriction to the desired level, as well as complementary means for coupling the end parts of the band in an overlapping position (see Figure 2, the elements with reference signs 12 and 13). In said known implant, the band and envelope are fastened in such a way that a surface with a smooth outline is obtained (D2, p. 3, lines 26-29 and p. 5, line 25 to p. 6, line 1), thereby reducing the risks of stomach wall trauma.

Nevertheless, said document does not contain the solution specific to the problem of the risks of trauma as defined in Claim 1.

V.1.3. Document D3 also discloses (alternative embodiment of Figures 10 to 12, Column 3, lines 31-51 and Column 4, lines 51-57) a gastric implant comprising a band, a ductile tubular envelope which, when filled with a fluid, is used to adjust constriction to the desired level, as well as complementary means for coupling the end parts of the band in an overlapping position.

In said known implant, the band and envelope form a single unit and do not have a sharp edge (see D3, Figure 12). Nevertheless, the shape and particular combination of the band and envelope as defined in Claim 1 are neither described in document D3, nor an obvious modification of said known implant.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

V.2. Inventive step of the dependent claims

Claims 2-8 relate to particular aspects of the invention as defined in Claim 1. They thus appear to meet the requirements of PCT Article 33(2) and (3).

V.3. Industrial applicability

The invention as defined by the claims appears to be industrially applicable (PCT Article 34.4).

THIS PAGE BLANK (USPTO)

10/088 528

15T

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

PCT

REC'D 20 JUL 2001

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire H.71233c1/NB	POUR SUITE A DONNER voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)	
Demande internationale n° PCT/FR00/02706	Date du dépôt international (jour/mois/année) 29/09/2000	Date de priorité (jour/mois/année) 01/10/1999
Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB A61F5/00		
Déposant MEDICAL INNOVATION DEVELOPPEMENT		



1. Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36.
2. Ce RAPPORT comprend 5 feuilles, y compris la présente feuille de couverture.
☐ Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT).

Ces annexes comprennent feuilles.

3. Le présent rapport contient des indications relatives aux points suivants:

- I ☒ Base du rapport
- II ☐ Priorité
- III ☐ Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle
- IV ☐ Absence d'unité de l'invention
- V ☒ Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
- VI ☐ Certains documents cités
- VII ☐ Irrégularités dans la demande internationale
- VIII ☐ Observations relatives à la demande internationale

RECEIVED
MAY 29 2003
TECHNOLOGY CENTER R0700

Date de présentation de la demande d'examen préliminaire internationale 16/03/2001	Date d'achèvement du présent rapport 18.07.2001
Nom et adresse postale de l'administration chargée de l'examen préliminaire international:  Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465	Fonctionnaire autorisé Arduin, H N° de téléphone +49 89 2399 7511 

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/02706

I. Base du rapport

1. En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (*les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)*):

Description, pages:

1-9 version initiale

Revendications, N°:

1-8 version initiale

Dessins, feuilles:

1/3-3/3 version initiale

2. En ce qui concerne la **langue**, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire donnée sous ce point.

Ces éléments étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :

- ☐ la langue d'une traduction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)).
- ☐ la langue de publication de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).
- ☐ la langue de la traduction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou 55.3).

3. En ce qui concerne les **séquences de nucléotides ou d'acide aminés** divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des séquences :

- ☐ contenu dans la demande internationale, sous forme écrite.
- ☐ déposé avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.
- ☐ remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.
- ☐ remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.
- ☐ La déclaration, selon laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.
- ☐ La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à celles du listage des séquences Présenté par écrit, a été fournie.

4. Les modifications ont entraîné l'annulation :

**RAPPORT D'EXAMEN
PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL**

Demande internationale n° PCT/FR00/02706

- ☐ de la description, pages :
☐ des revendications, n°s :
☐ des dessins, feuilles :

5. ☐ Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :

(Toute feuille de remplacement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et annexée au présent rapport)

6. Observations complémentaires, le cas échéant :

V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

1. Déclaration

Nouveauté	Oui : Revendications 1-8
	Non : Revendications
Activité inventive	Oui : Revendications 1-8
	Non : Revendications
Possibilité d'application industrielle	Oui : Revendications 1-8
	Non : Revendications

- 2. Citations et explications
voir feuille séparée**

Concernant le point V

Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

Il est fait référence aux documents suivants:

D1: US-A-5 074 868 (KUZMAK LUBOMYR I) 24 décembre 1991 (1991-12-24)

D2: WO 94 27504 A (INAMED DEV CO) 8 décembre 1994 (1994-12-08)

D3: DE 197 51 733 A (PIER ARNOLD DIPL ING DR MED) 10 décembre 1998 (1998-12-10)

V.1. Nouveauté et activité inventive de la revendication indépendante 1

La revendication indépendant 1 semble remplir les conditions de l'article 33.2 et 33.3 PCT pour les raisons suivantes:

V.1.1. Le document D1 décrit (D1, col. 4, lignes 1-28) un implant gastrique comprenant une bande, une enveloppe tubulaire déformable dont le remplissage par un fluide permet de régler de degré de constriction souhaité, ainsi qu'un boîtier de commande, tels que définit dans le préambule de la revendication 1. Cet implant connu comprend également des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement entre les parties terminales de la bande (voir figure 4A, signes de référence 13, 14). L'objet de la revendication 1 diffère de cet implant connu de part les sections transverses oblongues de la bande et de l'enveloppe et de part le fait que la bande est placée à l'intérieur de l'enveloppe (voir figure 3B du document D1). Ces caractéristiques permettent de résoudre les problèmes de traumatismes de la paroi stomacale (voir description de la présente demande p. 3, lignes 10-16).

V.1.2. Le document D2 écrit également (D2, p. 3, ligne 21 à p. 5, ligne 3) un implant gastrique comprenant une bande, une enveloppe tubulaire déformable dont le remplissage par un fluide permet de régler de degré de constriction souhaité, ainsi que des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement entre les parties terminales de la bande (voir figure 2, éléments avec signes de références 12 et 13). Dans cet implant connu, la bande et l'enveloppe sont fixées de manières à obtenir une surface sans contours abrupts (D2, p. 3, lignes 26-29 ainsi que p. 5, ligne 25 à p. 6, ligne 1), ce qui permet de réduire les risques de traumatismes de la paroi stomacale.

Cependant, ce document ne contient pas la solution particulière au problème des risques de traumatisme telle que définie dans la revendication 1.

V.1.3. Le document D3 écrit également (variante des figures 10 à 12, col. 3, lignes 31-51 et col. 4, lignes 51-57) un implant gastrique comprenant une bande, une enveloppe tubulaire déformable dont le remplissage par un fluide permet de régler de degré de constriction souhaité, ainsi que des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement entre les parties terminales de la bande.

Dans cet implant connu la bande et l'enveloppe sont unitaires et ne présentent aucune arrête (voir D3, figure 12). Toutefois, la forme et la combinaison précise de la bande et de l'enveloppe telles que définies dans la revendication 1 n'est ni décrite dans le document D3, ni une modification évidente de cet implant connu.

V.2. Activité inventive des revendications dépendantes

Les revendications 2-8 se rapportent à des aspects particuliers de l'invention telle que définie dans la revendication 1. Elle semble ainsi également remplir les conditions de l'Article 33.2 et 33.3 PCT.

V.3. Application industrielle

L'invention telle que définie par les revendications semble susceptible d'application industrielle (Article 34.4 PCT).

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire 71233C1	POUR SUITE A DONNER voir la notification de transmission du rapport de recherche internationale (formulaire PCT/ISA/220) et, le cas échéant, le point 5 ci-après	
Demande internationale n° PCT/FR 00/ 02706	Date du dépôt international(jour/mois/année) 29/09/2000	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année) 01/10/1999
Déposant MEDICAL INNOVATION DEVELOPPEMENT		

Le présent rapport de recherche internationale, établi par l'administration chargée de la recherche internationale, est transmis au déposant conformément à l'article 18. Une copie en est transmise au Bureau international.

Ce rapport de recherche internationale comprend _____ 3 _____ feuilles.



Il est aussi accompagné d'une copie de chaque document relatif à l'état de la technique qui y est cité.

1. Base du rapport

- a. En ce qui concerne la **langue**, la recherche internationale a été effectuée sur la base de la demande internationale dans la langue dans laquelle elle a été déposée, sauf indication contraire donnée sous le même point.



la recherche internationale a été effectuée sur la base d'une traduction de la demande internationale remise à l'administration.

- b. En ce qui concerne les **séquences de nucléotides ou d'acides aminés** divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), la recherche internationale a été effectuée sur la base du listage des séquences :



contenu dans la demande internationale, sous forme écrite.



déposée avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.



remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.



remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.



La déclaration, selon laquelle le listage des séquences présenté par écrit et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.



La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous forme déchiffrable par ordinateur sont identiques à celles du listage des séquences présenté par écrit, a été fournie.

2. ☐ Il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (voir le cadre I).

3. ☐ Il y a absence d'unité de l'invention (voir le cadre II).

4. En ce qui concerne le titre,

le texte est approuvé tel qu'il a été remis par le déposant.



Le texte a été établi par l'administration et a la teneur suivante:

5. En ce qui concerne l'abrégé,

le texte est approuvé tel qu'il a été remis par le déposant



le texte (reproduit dans le cadre III) a été établi par l'administration conformément à la règle 38.2b). Le déposant peut présenter des observations à l'administration dans un délai d'un mois à compter de la date d'expédition du présent rapport de recherche internationale.

6. La figure des dessins à publier avec l'abrégé est la Figure n°

suggérée par le déposant.



parce que le déposant n'a pas suggéré de figure.



parce que cette figure caractérise mieux l'invention.

2 _____



Aucune des figures n'est à publier.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Cadre III TEXTE DE L'ABREGE (suite du point 5 de la première feuille)

Implant gastrique comprenant une bande constituée par une pièce allongée (16) rendue solidaire de l'intérieur de l'enveloppe (10) et dont la largeur et l'épaisseur sont inférieures aux dimensions correspondantes de la section transversale droite et oblongue de l'enveloppe, la pièce possède des bords longitudinaux convexes, et des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement sont prévus entre les parties terminales de la bande.

Application aux implants gonflables.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale No

PCT 00/02706

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE

CIB 7 A61F5/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61F A61B

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	US 5 074 868 A (KUZMAK LUBOMYR I) 24 décembre 1991 (1991-12-24) colonne 4, ligne 1 - ligne 28; figures ---	1-8
A	DE 197 51 733 A (PIER ARNOLD DIPL ING DR MED) 10 décembre 1998 (1998-12-10) colonne 3, ligne 31 - ligne 51; figures 2,5-7,11 ---	1-8
A	WO 94 27504 A (INAMED DEV CO) 8 décembre 1994 (1994-12-08) -----	

☐ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents



Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

- *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

- *T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- *X* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- *Y* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- *Z* document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

19 décembre 2000

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

28/12/2000

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Sánchez y Sánchez, J

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Informing patent family members

International Application No

PCT/CA 00/02706

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5074868 A	24-12-1991	AU 637960 B AU 8318091 A CA 2068715 A EP 0495057 A WO 9202182 A	10-06-1993 02-03-1992 04-02-1992 22-07-1992 20-02-1992
DE 19751733 A	10-12-1998	WO 9856321 A EP 0923356 A	17-12-1998 23-06-1999
WO 9427504 A	08-12-1994	US 5601604 A AU 681674 B AU 6956594 A CA 2162402 A EP 0702529 A	11-02-1997 04-09-1997 20-12-1994 08-12-1994 27-03-1996

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION
EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété
Intellectuelle
Bureau international



(43) Date de la publication internationale
12 avril 2001 (12.04.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale
WO 01/24742 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷: A61F 5/00

(71) Déposant (*pour tous les États désignés sauf US*): MED-
ICAL INNOVATION DEVELOPPEMENT [FR/FR]; 5,
rue Edouard Vaillant, F-69100 Villeurbanne (FR).

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/02706

(22) Date de dépôt international:

29 septembre 2000 (29.09.2000)

(72) Inventeur; et

(75) Inventeur/Déposant (*pour US seulement*): LON-
GOBARDI, Bruno [FR/FR]; 4, rue Colin, F-69100
Villeurbanne (FR).

(25) Langue de dépôt:

français

(74) Mandataire: THIBAUT, Jean-Marc; Cabinet Beau
de Lomènie, 51, avenue Jean Jaurès, Boîte postale 7073,
F-69301 Lyon Cedex 07 (FR).

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité:

99/12529

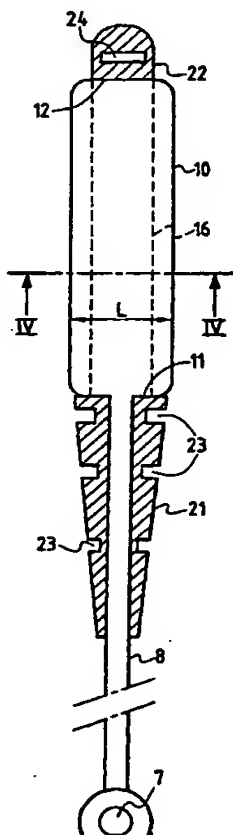
1 octobre 1999 (01.10.1999) FR

(81) États désignés (*national*): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ,
BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE,

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: ADJUSTABLE GASTRIC IMPLANT

(54) Titre: IMPLANT GASTRIQUE REGLABLE



(57) Abstract: The invention concerns a gastric implant comprising a band consisting of an elongated piece (16) made integral with the inside of an envelope (10) and whereof the length and thickness are less than the corresponding dimensions of the straight and oblique cross-section of the envelope, the piece having convex longitudinal edges, and matching linking means with overlap are provided between the end parts of the band. The invention is applicable to inflatable implants.

(57) Abrégé: Implant gastrique comprenant une bande constituée par une pièce allongée (16) rendue solidaire de l'intérieur de l'enveloppe (10) et dont la largeur et l'épaisseur sont inférieures aux dimensions correspondantes de la section transversale droite et oblongue de l'enveloppe, la pièce possède des bords longitudinaux convexes, et des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement sont prévus entre les parties terminales de la bande. Application aux implants gonflables.

WO 01/24742 A1



DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

— Avec rapport de recherche internationale.

(84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

IMPLANT GASTRIQUE REGLABLE

DOMAINE TECHNIQUE

5

L'invention a pour objet le domaine des implants gastriques qui sont adaptés autour de l'estomac du patient de manière à délimiter, en partie supérieure, une poche ou cavité à volume relativement restreint communiquant avec le reste de la poche stomacale par un chenal ou un conduit calibré par l'intermédiaire de l'implant.

10

Un tel domaine correspond à une méthode de lutte contre l'obésité laquelle a fait l'objet d'un certain nombre de propositions techniques visant à créer, par intervention et localement sur la poche stomacale, une striction locale réduisant la capacité d'absorption alimentaire.

15

TECHNIQUE ANTERIEURE

Parmi les techniques connues, il convient de citer celle dite de dérivation consistant à isoler dans la poche stomacale une partie supérieure par agrafage ou analogue et à relier cette poche à la sortie de l'estomac par une dérivation. Cette technique est connue par le terme anglo-saxon "*gastric by-pass*".

20

Cette méthode consiste, en réalité, en une intervention lourde et pouvant être considérée comme irréversible sans que les résultats sur le contrôle du poids puissent être estimés complètement satisfaisants.

Une autre méthode proposée par la technique antérieure est connue sous la dénomination de "*gastroplastie verticale*" calibrée par un anneau élastique.

25

Une telle méthode implique de délimiter, à partir de la zone de raccordement entre l'oesophage et l'estomac, un chenal de section réduite par l'intermédiaire de plusieurs rangées d'agrafes et à la base duquel chenal un anneau élastique ouvert vient réaliser un effet de striction du chenal.

30

Une telle intervention est source de complications secondaires fréquentes qui impliquent un taux de réintervention élevé, alors que les statistiques font apparaître une tolérance alimentaire médiocre.

Une troisième technique consiste à disposer en position haute, sous hiatale, une bande gastrique réglable comportant, en relation avec la paroi extérieure de l'estomac, une cavité à volume variable pouvant être remplie d'un liquide par l'intermédiaire d'un boîtier de commande implanté en sous-cutané.

5 Cette technique connue sous la dénomination "*Adjustable Gastric Banding*" peut être considérée comme apportant les meilleurs résultats actuels pour différentes raisons.

La première est la possibilité d'intervention sous coelioscopie qui permet de bénéficier de conditions opératoires satisfaisantes et non traumatisantes. La
10 seconde est la facilité d'ajuster l'effet de striction stomacale par l'intermédiaire du remplissage de la cavité remplie de liquide.

Pour mettre en oeuvre une telle technique, un certain nombre de propositions ont été exprimées et, parmi celles-ci, il peut être fait référence à l'enseignement de la demande EP 0 769 282 qui vise un dispositif pour la réduction de
15 nourriture d'un patient, un tel dispositif comprenant une bande flexible mais non extensible, de largeur relativement faible, sur une des faces de laquelle est rapportée, généralement par collage, une enveloppe tubulaire réalisée en matière souple extensible.

L'enveloppe est raccordée par un tube à un boîtier pourvu d'une
20 membrane auto-obturable qui peut être transpercée par une aiguille de seringue ou analogue, au moyen de laquelle une injection ou un prélèvement de liquide, tel que du sérum physiologique, peut être effectué pour contrôler le gonflement de l'enveloppe qui est chargée d'induire un effet de striction de la poche stomacale.

Des parties terminales sont prévues aux extrémités du dispositif, de
25 manière à rendre possible une fermeture de la bande sous la forme d'une ceinture fermée par liaison des parties terminales, de telle manière que l'enveloppe contribue à former la surface périphérique interne de l'anneau.

Il peut être considéré qu'un tel dispositif permet de répondre à l'objectif d'implantation et de striction localisées de la poche stomacale mais les reculs
30 d'implantation ont permis de mettre en évidence un certain nombre d'inconvénients tenant à la réalisation d'un tel dispositif.

Tout d'abord, les parties terminales, responsables de la liaison en boucle fermée de la bande, ne sont pas de nature à permettre la constitution d'un anneau de forme régulière s'approchant pratiquement d'une section circulaire théorique. Il s'ensuit que des zones de contraintes ponctuelles soumettent la paroi stomacale à des pressions localisées qui sont de nature à induire des phénomènes d'intolérance, voire, le cas échéant, d'être responsables de perforations locales. En outre, l'existence d'un anneau de striction dont la section interne n'est pas régulière n'est pas non plus favorable à la délimitation d'une section de passage réduite apte à l'établissement d'un transit basiquement approprié.

10 Il a, par ailleurs, été constaté que la bande allongée de nature souple mais non extensible possède, en raison de son mode de production notamment, des arêtes situées au niveau des bords longitudinaux qui offrent, en conséquence, une nature agressive susceptible de provoquer des traumatismes de la paroi stomacale.

15 Il a même été constaté que ces arêtes agressives pouvaient être responsables de perforations locales qui exigent, bien évidemment et très rapidement, une intervention de reprise.

Il a été constaté également que la forme d'exécution tenant à la réunion par collage de la bande et de l'enveloppe aboutit aussi, en raison de l'existence d'arêtes agressives, à un risque de perforation de l'enveloppe gonflée qui n'est plus alors à même d'assurer le calibrage du chenal tout en étant responsable d'un épanchement du liquide de gonflage même si ce dernier est généralement de nature physiologique.

20 Enfin, pour terminer, il convient de noter que la nature des moyens de liaison entre les parties terminales extrêmes confère à ces dernières, après liaison, une orientation divergente, à la manière des lames ouvertes d'une paire de ciseaux, et que, dans cet état, lesdites parties terminales sont alors souvent responsables de détérioration, d'irritation, voire de perforation de la paroi stomacale.

25 La présente invention a pour objet des perfectionnements aux implants gastriques du type ci-dessus, ces perfectionnements étant réunis pour surmonter les inconvénients attachés aux solutions ou aux réalisations faisant intervenir, comme dit précédemment, une bande préfabriquée séparément et une enveloppe liée à cette bande par tout moyen d'attache, tel notamment que collage.

EXPOSE DE L'INVENTION

Pour atteindre les objectifs ci-dessus, l'implant gastrique conforme à l'invention, est du type comprenant une bande en matière souple mais non extensible, associée à une enveloppe tubulaire en matière souple déformable, fermée à une extrémité et communiquant par l'autre avec un tube raccordé à un boîtier comportant une membrane auto-obturable, transperçable par une aiguille d'injection et/ou de prélèvement d'un fluide, pour commander à volonté le remplissage de l'enveloppe, ladite bande étant pourvue à ses extrémités de parties terminales complémentaires permettant de fermer la bande sous la forme d'un anneau dont la surface périphérique interne est occupée par l'enveloppe, ledit implant étant caractérisé en ce que :

- la bande est constituée par une pièce allongée rendue solidaire de l'intérieur de l'enveloppe et dont la largeur et l'épaisseur sont inférieures aux dimensions correspondantes de la section transversale droite et oblongue de l'enveloppe,
- la pièce possède des bords longitudinaux convexes,
- et des moyens complémentaire de liaison avec recouvrement sont prévus entre des parties terminales de la pièce qui font saillie hors de l'enveloppe.

Diverses autres caractéristiques ressortent de la description faite ci-dessous en référence aux dessins annexés qui montrent, à titre d'exemples non limitatifs, des formes de réalisation et de mise en oeuvre de l'objet de l'invention

BREVE DESCRIPTION DES DESSINS

La **fig. 1** est une représentation schématique illustrant l'application de l'anneau gastrique selon l'invention.

La **fig. 2** est une vue en plan développée de l'implant gastrique conforme à l'invention.

La **fig. 3** est une élévation latérale prise selon la ligne III-III de la **fig. 2**.

La **fig. 4** est une vue transversale prise sensiblement selon la ligne IV-IV de la **fig. 2**.

La fig. 5 est une vue de dessus montrant la mise en oeuvre de l'objet de l'invention.

La fig. 6 est une coupe-élévation transversale d'une variante de réalisation.

5 Le fig. 7 est une perspective d'une autre variante de réalisation.

La fig. 1 montre, de façon schématique, l'implantation d'un anneau gastrique désigné par la référence 1, en position haute sous hiatale d'un estomac 2, de manière à délimiter une poche gastrique artificielle supérieure 3 qui est en relation avec la poche gastrique inférieure 4 par l'intermédiaire d'un chenal de communication
10 5 dont la section de passage est contrôlée par l'implant gastrique 1.

Selon une disposition connue, l'implant gastrique 1 est constitué sous la forme d'une ceinture, d'un anneau fermé, voire d'une frette, chargé de générer une striction dans la paroi stomacale par l'intermédiaire d'une enveloppe gonflable avec un liquide, tel que du sérum physiologique, qui est prélevé ou introduit dans ladite poche
15 par l'intermédiaire d'un boîtier 6 possédant une membrane 7 auto-obturable qui peut être transpercée par l'intermédiaire de l'aiguille d'une seringue appropriée ou d'un moyen analogue. Le boîtier 6 est lié à l'enveloppe gonflable par l'intermédiaire d'un tube souple 8 dont la longueur et la souplesse sont choisis pour faciliter l'implantation sous-cutanée du boîtier 6. L'implant gastrique 1 réalisé, conformément à l'invention,
20 pour la fonction et l'application qui viennent d'être rappelées, se caractérise par une structure mise en évidence par les fig. 2 à 4.

MEILLEURE MANIERE DE REALISER L'INVENTION

25 Selon ces figures, l'implant gastrique 1 comprend une poche ou une enveloppe 10 de forme généralement tubulaire, réalisée en une matière souple appropriée, déformable élastiquement. Le choix de cette matière relève de la compétence de l'homme du métier.

L'enveloppe tubulaire 10 est raccordée, par une première extrémité 11, au
30 tube 8 et se trouve fermée au droit de la seconde extrémité 12.

L'enveloppe tubulaire 10 est réalisée de manière à présenter une section droite transversale oblongue qui est définie par deux côtés plans 13 et 14 qui sont raccordés entre eux par deux bords convexes 15 occupant les bords longitudinaux de l'enveloppe entre les extrémités 11 et 12.

5 Selon une disposition constructive particulière de l'objet de l'invention, l'enveloppe 10 est associée à une pièce allongée 16 qui est constituée par une bande de matière souple mais non extensible qui présente, par ailleurs, la particularité d'être disposée à l'intérieur de l'enveloppe 10 pour être liée à la face interne de l'un des côtés plans, par exemple le côté 13 comme cela est illustré par la fig. 4. Le choix de la
10 matière constitutive de l'enveloppe relève de la connaissance de l'homme du métier.

La pièce allongée 16 présente aussi la caractéristique de posséder, en section droite transversale, une forme oblongue dont la largeur l est inférieure à la largeur transversale L de l'enveloppe 10 et, de préférence, sensiblement égale à la longueur d'un côté plan 13 ou 14. Selon une autre caractéristique, la pièce allongée
15 16 possède une épaisseur e inférieure à la distance séparant les côtés plans 13 et 14 et la section oblongue, qui lui est ainsi conférée, est définie par deux faces planes 17 et 18 qui sont raccordées par deux bords convexes 19.

La pièce allongée 16 est liée par l'une de ses faces, par exemple 17, à la surface intérieure de l'un des côtés plans, par exemple 13, de l'enveloppe 10, de
20 manière que les cotés convexes 16 et les bords 19 délimitent entre eux, à partir du coté plan 13, des sortes de demi-lunules 20 dont la fonction apparaît dans ce qui suit.

Conformément à l'invention, la structure décrite ci-dessus est obtenue d'une seule pièce, de façon monobloc pratiquement, par exemple par moulage.

La pièce allongée 16 présente, par ailleurs, une autre caractéristique
25 constructive qui est celle de posséder une première partie terminale 21 qui s'étend hors de l'extrémité 11 de l'enveloppe 10, en étant, pour partie au moins, accolée au tube 8, de manière à assurer le renforcement de ce dernier. La pièce allongée 16 possède, par ailleurs, une seconde partie terminale 22 qui s'étend hors de l'extrémité 12 de l'enveloppe 10, ladite extrémité étant obtenue, notamment dans le cas de
30 fabrication quasi monobloc, par une liaison par collage sur la pièce allongée 16.

Des moyens techniques sont prévus, entre les parties terminales 21 et 22, de façon à permettre une liaison avec recouvrement entre elles, de telle manière que l'implant se présente alors sous la forme d'un anneau fermé de structure régulière, pratiquement circulaire et dont la paroi périphérique interne est occupée, comme cela sera vu ci-après, par l'enveloppe 10.

De tels moyens de liaison comprennent, dans une forme de réalisation, des crans 23 qui sont ménagés dans les bords longitudinaux de la première partie terminale 21, une fente 24 ménagée dans la seconde partie terminale 22 et au moins un et de préférence deux passants 25 qui sont formés en retrait de la partie terminale 22 et à proximité de cette dernière, tout en étant situés en retrait de l'extrémité 12 pour faire saillie transversalement à partir de la face extérieure du côté plan 13. Dans l'exemple illustré, deux passants 25 sont prévus, chacun présentant la particularité de délimiter une sorte de pontet dont la largeur est sensiblement égale à celle de la partie terminale 21 prise à fond de crans 23.

La structure de l'implant selon l'invention se caractérise par une conformation telle que l'implant gastrique, en raison de la disposition de la pièce allongée 16 à l'intérieur de l'enveloppe 10, est dépourvu d'arêtes extérieures agressives, susceptibles de blesser la paroi stomacale. Par ailleurs, les conformations des côtés et bords convexes, laissant subsister les demi-lunules, permettent une déformation souple de l'enveloppe lors du gonflage sans qu'il en résulte de formation de plis ou d'arêtes encore susceptibles de blesser la paroi stomacale.

Enfin, comme il sera vu ci-après, les moyens de liaison avec recouvrement entre les parties terminales 21 et 22 maintiennent ces dernières dans un état s'inscrivant dans le profil de la paroi périmétrique de l'anneau fermé, ce qui permet aussi de réduire, voire supprimer, les risques de blessure de la paroi stomacale.

La mise en place de l'implant gastrique s'effectue de la façon suivante.

Dans l'état dégonflé de l'enveloppe 10, les parties terminales 21 et 22 sont retournées l'une en direction de l'autre, de manière à former avec la bande un anneau, une ceinture, un bracelet ou une frette, de section sensiblement circulaire, tel qu'illustré par la fig. 5. Cette figure montre que l'enroulement de la bande constitutive de l'implant gastrique est effectué de telle manière que l'enveloppe gonflable 10

constitue la surface interne de l'anneau, alors que la pièce allongée 16 est orientée vers la périphérie extérieure.

Dans cette situation, les moyens de liaison avec recouvrement sont mis en oeuvre en procédant à l'engagement du tube 8 et de la première partie 21 à l'intérieur de la fente 24 de la seconde partie terminale 22, de telle manière que la longueur excédentaire de la partie terminale 21 puisse être engagée ensuite à travers le ou les passants 25 au niveau desquels une liaison ferme, mais néanmoins amovible, intervient par l'engagement des passants 25 dans les crans 23.

Selon une disposition préférée, il est avantageux, lorsque les passants sont au nombre de deux au moins, que leur écartement, pris selon la longueur de la bande gastrique, corresponde à l'écartement entre deux séries de crans 23.

De la sorte, comme illustré par la fig. 5, les parties terminales 21 et 22 sont liées avec recouvrement l'une par rapport l'autre, ce qui permet, d'une part, de supprimer les parties terminales saillantes et divergentes telle que la technique antérieure les connaît et, d'autre part, de contribuer à la formation d'un anneau fermé dont la section s'approche le plus précisément d'une section de passage circulaire théorique favorable à l'implantation sur une paroi stomacale par nature relativement fragile.

Lorsque cette mise en place est intervenue, il suffit alors, par l'intermédiaire de l'aiguille d'une seringue engagée dans le boîtier 6 à travers la membrane 7, d'injecter dans le tube 8, et par conséquent dans l'enveloppe gonflable 10, la quantité souhaitée de liquide, tel que du sérum physiologique, pour gonfler ladite enveloppe et, en conséquence, réduire la section de passage de l'anneau qui réalise un effet de striction sur la paroi stomacale pour calibrer le chenal de passage entre la poche artificielle sous hiatale 3 et la poche stomacale 4.

Les moyens de liaison avec recouvrement entre les parties terminales 21 et 22 peuvent faire intervenir des variantes de réalisation telles que celle illustrée par la fig. 6. Dans une telle variante, la première partie terminale 21 possède, dans sa face 26 située en vis-à-vis de la face 27 de la partie terminale 22, lorsque ces dernières sont en recouvrement, une conformation d'emboîtement 28 qui est complémentaire à une configuration de réception 29 présentée par la face 27.

La conformation 28 est ménagée dans la zone de la partie terminale 21 proche de l'extrémité 11 et en amont de la série de crans 23 par rapport à cette extrémité, de manière à permettre la coopération desdits crans avec les passants 25 dans un état de coopération entre la conformation 28 et la configuration 29.

5 Par les moyens décrits ci-dessus, les risques d'agressivité, de détérioration, voire de perforation dus au contact d'arêtes agressives avec la paroi stomacale sont en grande partie, voire totalement, supprimés. En outre, la fermeture de la bande constitutive de l'implant gastrique conduit à la formation d'un anneau de section régulière qui permet de contrôler précisément le calibre de passage du chenal de
10 communication, entre la poche artificielle sous hiatale 3 et la poche stomacale 4.

La fig. 7 montre une autre variante de réalisation des moyens de liaison avec recouvrement. Dans cette variante, la partie terminale 21 présente une forme simple ou doublement lancéolée, chaque partie lancéolée, telle que 30, possédant deux rampes inclinées d'engagement 31 aboutissant à deux épaulements 32 qui définissent,
15 en quelque sorte, les crans 23. Une telle conformation favorise l'engagement dans un ou plusieurs passants 25, tout en assurant ensuite une liaison ferme apte à supporter une contrainte de traction par le gonflement de l'enveloppe 10.

La partie 21 est aussi conformée pour admettre, par un conduit 33, le raccordement ou le prolongement du tube 8 pour lequel une conformation
20 complémentaire 34 est adoptée par les passants 25. Une telle réalisation permet de supprimer la partie terminale 22.

APPLICATION INDUSTRIELLE

25 L'invention trouve une application avantageuse à la constitution d'implants gastriques réglables destinés à la lutte contre l'obésité.

L'invention n'est pas limitée aux exemples décrits et représentés car diverses modifications peuvent y être apportées sans sortir de son cadre.

REVENDICATIONS :

1. Implant gastrique, du type comprenant une bande en matière souple mais non extensible, associée à une enveloppe tubulaire (10) en matière souple déformable, fermée à une extrémité (12) et communiquant par l'autre avec un tube (8) raccordé à un boîtier (6) comportant une membrane auto-obturable (7) transperçable par une aiguille d'injection et/ou de prélèvement d'un fluide pour commander, à volonté, le remplissage de l'enveloppe, ladite bande étant pourvue de moyens permettant de fermer la bande sous la forme d'un anneau dont la surface périphérique interne est occupée par l'enveloppe,
- 10 caractérisé en ce que :
- la bande est constituée par une pièce allongée (16) rendue solidaire de l'intérieur de l'enveloppe (10) qui est conformée pour présenter une section droite transversale oblongue définie par deux côtés plans (13-14) sensiblement parallèles entre eux et reliés par deux bords convexes (15) tandis que la pièce (16) présente une section droite transversale, également oblongue, dont la plus grande largeur est sensiblement égale à la longueur de l'un des côtés plans (13-14).
 - la pièce possède des bords longitudinaux convexes (19),
 - et des moyens complémentaires de liaison avec recouvrement sont prévus entre les parties terminales de la bande.
- 20
2. Implant gastrique selon la revendication 1, caractérisé en ce que la pièce (16), l'enveloppe (10), les moyens de liaison avec recouvrement et le tube (8) sont réalisés de façon quasi monobloc.
3. Implant gastrique selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que la
- 25 pièce (16), l'enveloppe (10), les moyens de liaison avec recouvrement et le tube (8) sont réalisés par moulage.
4. Implant selon la revendication 1, caractérisé en ce que la pièce (16) est définie par deux faces planes (17 et 18) et par deux bord arrondis (19) et en ce que ladite pièce est liée à l'intérieur de l'enveloppe par l'une de ses faces planes qui est
- 30 coplanaire à la face interne de l'un des côtés plans de l'enveloppe.

5. Implant selon la revendication 1 ou 4, caractérisé en ce que la pièce (16) comporte deux parties terminales (21-22) s'étendant hors de l'enveloppe et dont l'une, dite la première, est raccordée au tube (8) et en ce que les moyens de liaison avec recouvrement entre ces parties terminales comprennent au moins une série de crans (23) présentés par ladite première partie et une série de passants (25) prévus en retrait de l'extrémité de la bande opposée à la première partie terminale.

6. Implant selon la revendication 5, caractérisé en ce que les moyens de liaison avec recouvrement comprennent, sur l'une des faces de la première partie terminale, une conformation (28) d'emboîtement ménagée à proximité de la zone de raccordement entre ladite première partie terminale et l'enveloppe et, sur la face en vis-à-vis de la seconde partie terminale (22), une configuration complémentaire (29).

7. Implant selon la revendication 1, caractérisé en ce que les moyens de liaison avec recouvrement comprennent uniquement une partie terminale (21) pourvue d'au moins une série de crans (23) et s'étendant à partir de l'une des extrémités fermée (11) de la bande et des passants (25) prévus en retrait de la seconde extrémité fermée (12) de ladite bande.

8. Implant selon la revendication 7, caractérisé en ce que la partie terminale (21) présente une conformation doublement lancéolée, délimite un conduit (33) correspondant au tube (8) et en ce que les passants (25) adoptent une conformation (34) complémentaire audit conduit.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

1/3

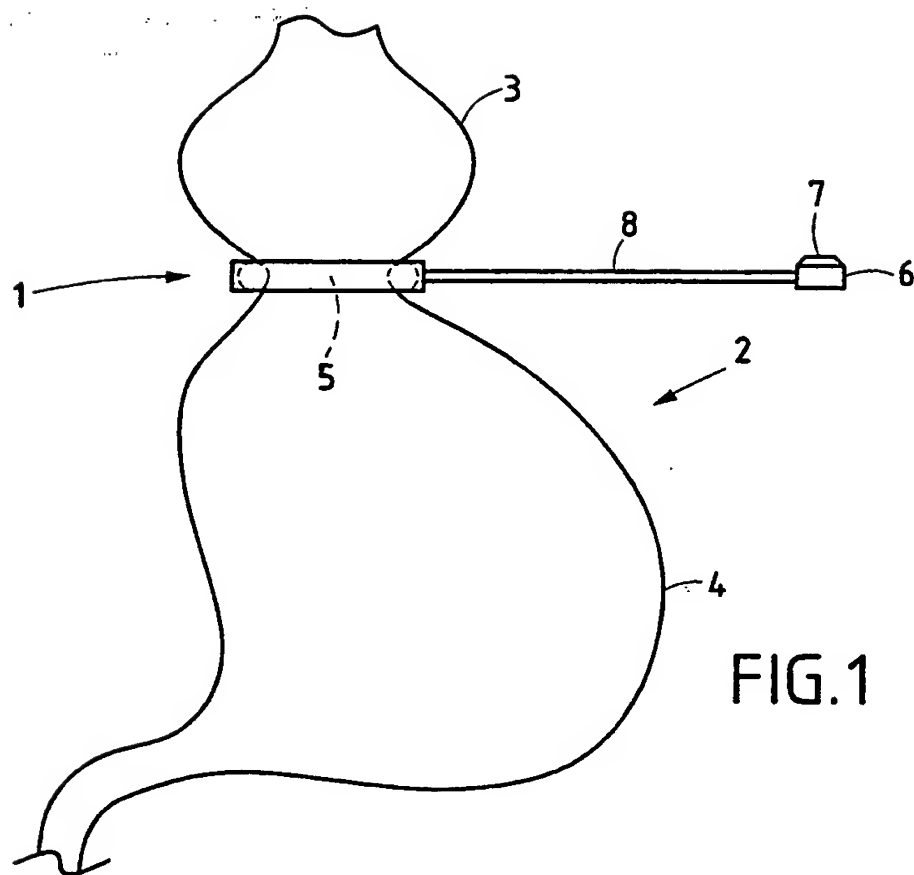


FIG.1

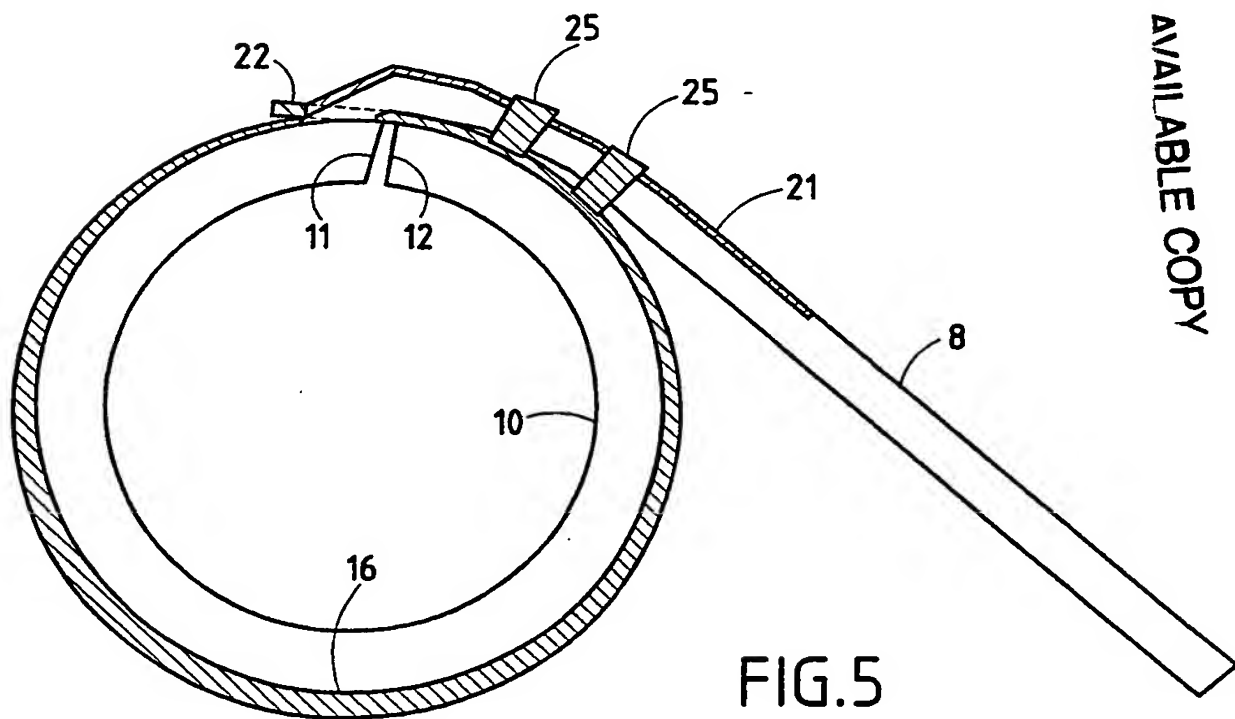
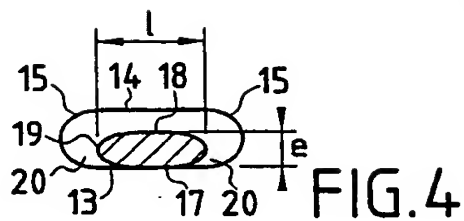


FIG.5

REST AVAILABLE COPY

THIS PAGE BLANK (USPTO)

BEST AVAILABLE COPY



THIS PAGE BLANK (USPTO)

BEST AVAILABLE COPY

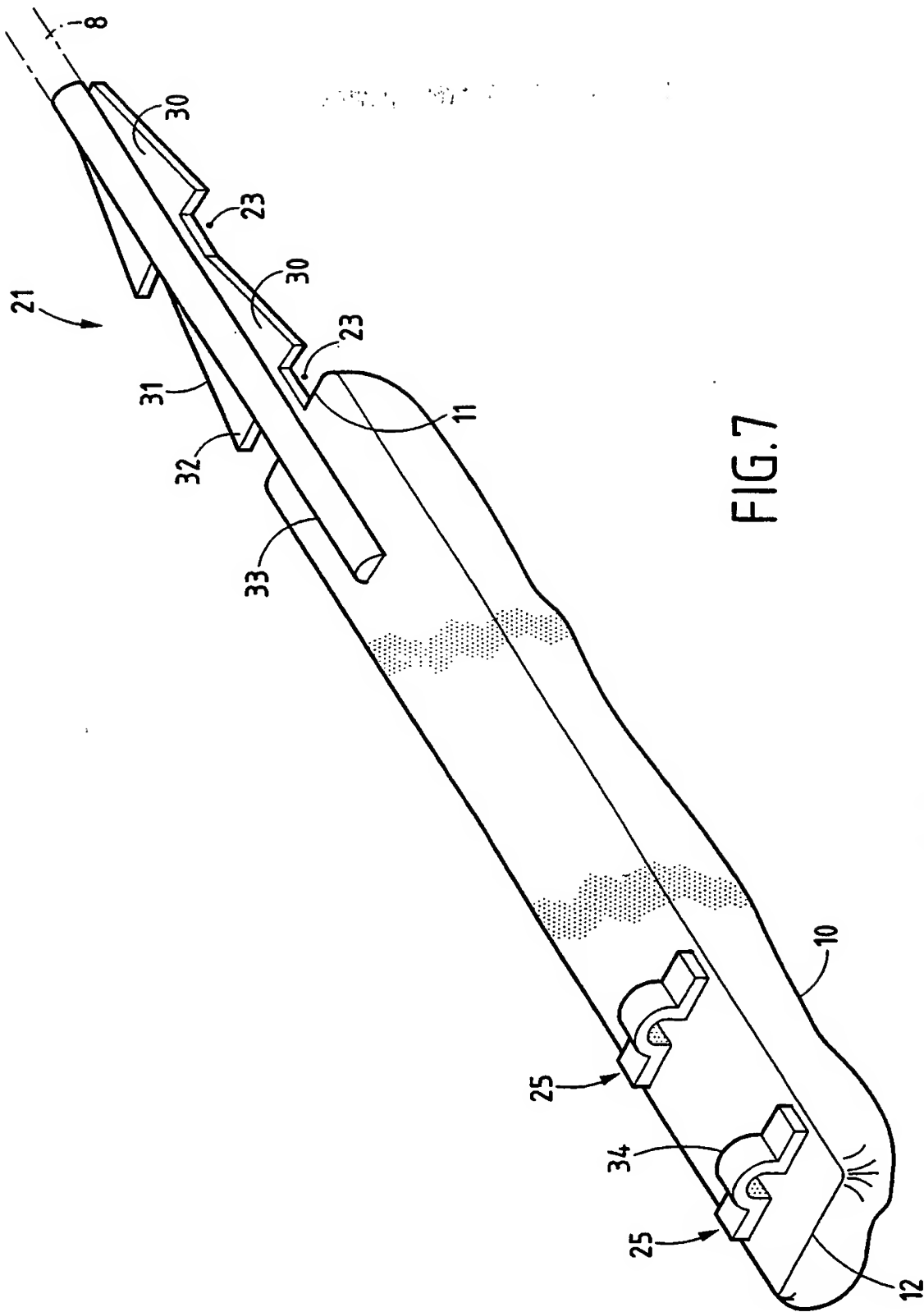


FIG. 7

BEST AVAILABLE COPY

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/FR 00/02706A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61F5/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61F A61B

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 5 074 868 A (KUZMAK LUBOMYR I) 24 December 1991 (1991-12-24) column 4, line 1 - line 28; figures	1-8
A	DE 197 51 733 A (PIER ARNOLD DIPL ING DR MED) 10 December 1998 (1998-12-10) column 3, line 31 - line 51; figures 2,5-7,11	1-8
A	WO 94 27504 A (INAMED DEV CO) 8 December 1994 (1994-12-08)	

☐ Further documents are listed in the continuation of box C.☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- * & * document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

19 December 2000

Date of mailing of the international search report

28/12/2000

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Sánchez y Sánchez, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/FR 00/02706

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5074868 A	24-12-1991	AU 637960 B AU 8318091 A CA 2068715 A EP 0495057 A WO 9202182 A	10-06-1993 02-03-1992 04-02-1992 22-07-1992 20-02-1992
DE 19751733 A	10-12-1998	WO 9856321 A EP 0923356 A	17-12-1998 23-06-1999
WO 9427504 A	08-12-1994	US 5601604 A AU 681674 B AU 6956594 A CA 2162402 A EP 0702529 A	11-02-1997 04-09-1997 20-12-1994 08-12-1994 27-03-1996

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

 D internationale No
 PCT/FR 00/02706

 A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
 CIB 7 A61F5/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61F A61B

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	US 5 074 868 A (KUZMAK LUBOMYR I) 24 décembre 1991 (1991-12-24) colonne 4, ligne 1 - ligne 28; figures	1-8
A	DE 197 51 733 A (PIER ARNOLD DIPL ING DR MED) 10 décembre 1998 (1998-12-10) colonne 3, ligne 31 - ligne 51; figures 2,5-7,11	1-8
A	WO 94 27504 A (INAMED DEV CO) 8 décembre 1994 (1994-12-08)	

☐ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

☒ Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories spéciales de documents cités:

- *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- *E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- *L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- *O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- *P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

T document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention

X document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément

Y document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier

Z document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

19 décembre 2000

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

28/12/2000

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

 Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
 Fax (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Sánchez y Sánchez, J

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Recherche internationale No

PCT/FR 00/02706

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 5074868 A	24-12-1991	AU 637960 B	10-06-1993
		AU 8318091 A	02-03-1992
		CA 2068715 A	04-02-1992
		EP 0495057 A	22-07-1992
		WO 9202182 A	20-02-1992
DE 19751733 A	10-12-1998	WO 9856321 A	17-12-1998
		EP 0923356 A	23-06-1999
WO 9427504 A	08-12-1994	US 5601604 A	11-02-1997
		AU 681674 B	04-09-1997
		AU 6956594 A	20-12-1994
		CA 2162402 A	08-12-1994
		EP 0702529 A	27-03-1996